Dack to list



### ⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

## ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭60-58074

@Int\_Cl\_4

識別記号

庁内整理番号

◎公開 昭和60年(1985)4月4日

C 12 N 15/00 C 07 H 21/04 //C 12 N 15/00 C 12 R 1:08)

7115-4B 7252-4C

審査請求 未請求 発明の数 2 (全 7 頁)

❷発明の名称

プラスミドおよびそれを用いてバチルス・ブレビスを形質転換する ナナ

方法

⑨特 願 昭58−165066

❷出 願 昭58(1983)9月9日

特許法第30条第1項適用 昭和58年3月10日 社団法人日本農芸化学会発行の日本農芸化学会昭和58年度大会講演要旨集において発表

砂発 明 者

鵜高

重 三

名古屋市名東区植園町 1-24-3

砂発 明 者

塚 越

規 弘

名古屋市名東区猪高町大字猪子占字社口9-391

**砂** 明 者 山 形

秀夫

名古屋市天白区天白町大字平針字黑石2845-256

⑪出願人 鵜高 重

名古屋市名東区植園町 1-24-3

②代 理 人 弁理士 久保田 藤郎

#### 明知 自

1. 経頭の多新

プラスミドおよびそれを用いてパチルス・ブレビスを形質転換する方法

2. 特許請求の範囲

 プラスミドpUB110のドライブユニット 領域を少なくとも有し、パチルス・ブレビスの 細胞内に含まれているブラスミド。

2 パチルス・プレビスの細胞内にブラスミド pub 11 p のドライブユニット領域を少なくと も有するブラスミドを導入することを特徴とす るパチルス・プレビスの形質転換方法。

3 発明の詳細な説明

本発明はブラスミドおよびそれを用いてパチルス・プレビスを形質転換する方法に関する。

メチルス・プレビス (Baoillus brevis ) は表層 蛋白質を細胞外に多量に蓄強し、またプロテアー せ活性が少ない。

本発明者らは、パチルス・プレビスのこのよう

な性質に着目し、本菌は組換え D N A の 受容 菌と して好適なものであると考えた。

しかるに、これまでにバチルス・プレビスにおいてはコピー数の多いプラスミドは見出されていない。このような事情のため、バチルス・プレビビスのDNA受容顔としてすぐれた性質は利用されていなかつた。

そこで、パチルス・ブレビス細胞内でよく増弛 できるブラスミドベクターの開発が強く嬰疽され ている。

本発明者らは、スタフィロコッカス・アウレウス由来のブラスミドであつてパチルス・スプチリスを宿主とするベクターとして広く使用されているpUB110(Oryozan, T. J., S. Contente and D. Dubnan(1978)J. Bacteriol. 154,318-529)に注目し、このブラスミドベクターpUB110を用いてパチルス・プレビスを形質転換したところ、pUB110はパチルス・プレビス細胞内で極めてよく増殖することならびに酸ブラスミドpUB110

バチルス・プレビスを形質転換せしめたところ、 この外来遊伝子の情報を効率よく発現することを 見出した。

本発明は第1にブラスミドpUB110のドライフュニット領域を少なくとも有するブラスミドであつてバチルス・ブレビスの細胞内に含まれているブラスミドを提供するものであり、第2にバチルス・プレビスの細胞内にブラスミドpUB110のドライブユニット領域を少なくとも有するアラスミドを導入することを特徴とするバチルス・プレビスの形質転換方法を提供するものである。

本発明の pub 1 1 0 由来 の新しい ブラスミドは 具体的には次のようなものがある。すなわち、 館 1 図に制限酵素切断地図を示した ブラスミド p B B - 2 は p v B 1 1 0 と p B R 3 2 2 を 結合 したものであり、 大陽 館(B. ooll)とパチルス・ ブレビス (Bacillus Drevis) におけるシャトルベクターであり、いずれの細菌においてもコピー数が多いという特色がある。 図中、 Amp 「 は T ンビシリン 耐性、 Tor は テトラサイクリン耐性、 N m にはネオマインン耐性を示す。 館 2 図に、 本発明の新しい ブラスミドである p B B - 3 および p B T - 1 の制限的

素切断地図およびその遊成経過を示す。 pHT-1はpUB110と間様にバチルス・プレビスでコピー数の多いプラスミドであり、 ネオマイシン耐性遺伝子 (Nmr) のほかに エリスロマイシン耐性遺伝子 (Nmr) を含んでいる。 さらに、 pUB110 D A に存在した問題酵素切断部位以外に Hind IIにより1個所切断される部位をもつている。 また、 pUB110とαーアミラッセを結合させて得たプラスミド pBAM-102 の制限酵素切断地図を

上記各プラスミドを導入した大陽菌およびバチルス・プレビスはいずれも領工研に寄託されており、前株名と寄託番号は以下の通りである。

### HB101/PEB-5 FERM P-7227

### HB101/PEB-5 FERM P-7228

### Bacillus brevis 47/PHT-1 FERM P-7226

#### 47/PBAM-102 FERM P-7225

本発明において宿主として用いるパチルス・ブレビスにはたとえばバチルス・ブレビス 4 7 のほかパチルス・ブレビス 4 7 0 ほかパチルス・ブレビス 5 9 9 な

どがある。また、ブラスミドベクターの例として は上記した4種類のブラスミドがある。

パチルス・プレビスを形質転換する方法として は以下のような方法がある。

高馨透圧液(高級溶液とも云う。)に存近した 細胞にリゾチームを作用させて生じたプロトブラスト(細胞盤を失なつた裸の細胞)にポリエチレングリコールを用いてブラスミドDBAを導入する方法や後述するように、アルカリ性トリス塩酸 板による処理で設層蛋白質を除去した細胞 (細胞腺の蛋白質のみを失なつた細胞)にポリエ

(細胞盤の蛋白質のみを失なつた細胞) に ポリエチレングリコールを用いてプラスミドDBAを部入する方法がある。

本発明のブラスミドを用いることによつてパチルス・プレビスを容易に形質転換することができる。このパチルス・プレビスは蛋白質を留体外に多なに生産する能力を有しており、しかもプースにはいって、生成した蛋白質が分解されない。したがつて、動物、植物および微生物由来の遺伝子を組込んだ場合、その遺伝子の有する

遺伝情報は高い効率で発現され、かつ生成した蛋白質は分解されず関体外に分泌される。 なお、本発明のプラスミドを組込んで形質転換したパチルス・プレビスの培養は通常のパチルス・プレビスの培養と同じ方法で行なえばよい。

次に、木発明を実施例により脱明する。 実施列1

第2図に示したように、ブラスミド pHO 79
(Hohn, B. and Collins, J. (1980) Gens 11, 291
-298) とブラスミド pUB 110 (Gryogen, T. J., S. Contente and D. Dubnan (1978) J. Bacteriol.
154, 318-329) とを B coR I 部位で結合したものを Hind III, Ola I で切断し、これに Hind III, Ola I で切断しておたプラスミド pH W 1 (Horinouchi, B and B. Weisblum (1982) J. Bacteriol, 150, 804
-814) 由来のエリスロマイシン耐性遺伝子を挿入することによつてシャトルベクター pEB 5 を得た。

次いで、このブラスミドpEB3から 0.9 Kb のBamHI 断片を除去することによりブラスミドpHT

ベクター・ブラスミドとして p U B 1 1 0 を 用いた。まず、ブラスミド p U B 1 0 0 を制限酵素 Roor I および B a m B I で切断し、5' 末端のリン酸基をバクテリアル・アルカリ・ホスファターゼ処理により除去し、線状ブラスミド p U B 1 1 0 を 調製 した。前記好熟性アミラーゼ D N A と線状ブラスミド p U B 1 1 0 を 混合し、T<sub>4</sub> D N A リガーゼで両 D N A を進劫した。

連結したDNAを枯草菌(B. subtilis) 1A289
(α-アミラーゼ酸性株)に Chang, S. and Cohen,
S.N. のプロトプラスト法(Molec. Gen. Genet. 168,
111-115 (1979)) で形質転換し、カナマイシン耐性により多数の形質転換株を得た。これらの形質転換株を1 名可溶性デンブンと10μ4/ml
カナマイシンを含む Difco Antibiotic medium 5 プレート上にレブリカし、1 夜符器後、ヨードデンブン反応によりコロニーの周辺が無色になつているものを検索することによつてαーアミラーゼ追伝子の人つたブラスミド pBAM-102 の制限酵素切断地

一1を得た。

#### 夹 施 例 2

ブラスミド p B R 3 2 2 と ブラスミド p U B 1 1 0 を 用い、実施例 1 と同様にしてこれらを Eco R I 部位 で枯合することにより、第 1 図に示した ブラスミ ド p B B 2 を 得 た。

#### 安施例 5

(I) 好熱性α-アミラーゼ遊伝子の分胜
パチルス・ステアロサーモフイラス(<u>B. stearo</u>thermophilus) DY-5 の好然性α-アミラーゼ遊伝 子を含むプラスミド PHI 5 0 1 よりα-アミラー ゼ遠伝子を以下のようにして調製した。

ブラスミド p E I 5 0 1 (特 图 昭 5 8 - 5 0 1 4 8 号 明 細 整 傘 限 ) を 制 限 摩 来 B 0 0 R I で 部 分 的 に 加 水 分 解 後 、 再 び B a m H I で 部 分 的 に 加 水 分解 し 、 和 々 の 長 さ の D N A を 調 製 し 、 こ れ を α - ア ミ ラ - ゼ 遠 伝 子 と し て 用 い た 。

(2) バチルス・ズブチリスとバチルス・プレビス4 7 への好熟性α-アミラーゼ遊伝子のクローニング

図である。

上配 α - アミラーゼ遠伝子の入つたプラスミドを有する枯草菌よりプラスミドを Birmboim, H. a. and Doly, J. の方法 (Mucleic Acids Res., ?, 1513-1523 (1979)) により抽出し、セシウムクロライドーエチジウムプロマイド超遠心分離法でさらにプラスミドDBAを鞘製したのちバテルス・プレビス47菌の形質転換に使用した。

まずはじめにアルカリ性トリス塩酸超縮液による処理によつてバチルス・プレビスの変層蛋白質を除去し、残されたペプチドグリカン層と細胞質膜によつてのみ断まれた細胞にポリエチレングリコールを用いてプラスミドロNAを導入した。すなわち、 T。 特地に前培養したバチルス・プレイン では とう培養を行ない、対数増別で、100分の1 希釈し、37℃で振とう培養を行ない、対数増別後期(0.D. 660 nm = 1.9)に産したとき、 箇体を遠心(5000 f, 5分, 室温)によって築め、50 nm のトリス塩酸機筋液(ph 7.5)5 がにより洗冷した後、50 nm のトリス塩酸機筋液(ph 6.5)

に 歴 削し、 3 7℃ で振とうした。 6 0 分後、 欝体 を遊心(3000g,5分,翕蟲)によつて猟め、 Q.5 meの TP 培地 (0.953 % KH2PO4, 0.426 % NagHPO4 , 0.5 男内エキス, 1 男ポリペプトン, 0.2 名酵母エキス,18グルコース) に懸獨した。こ れにプラスミドDMA溶液(10m以トリス塩酸 颇飯放, pH 7.5, 1 mM EDTA)とTF培地のt : 1 混合液 1 0 0 pl を 加えて混合した。次いで、 直ちに40%ポリエチレングリコール溶液(0.953 % KH. PO. . 0.426 % HatHPO. . 4 0 % (W/v) # リエチレングリコール PEG 6000) 1.5 単を加え て脱拌し、31℃で10分間振とうした。しかる 後、 遺心 ( 5 0 0 0 9 , 5 分 , 窓 温 ) に よ り 菌体 を築め、20mMMg C/2を添加した T2 培地に懸潤 した。57℃で150分間根とうした後、形質転 換体選択用の寒天焰地(6 0 μg/μのネオマイシン を含むな増地プレート(ポリペプトン1%,肉エ キス 0.5 %。 <del>酵母をキス 0.5 %。</del> 酵母エキス 0.2 %、 グルコース1%、 ウラシル Q.□ 1 %, pH 7)) に 0.1 ml ずつ放布した。 3 7℃で 3 0 時間 培養し

- 3

てキオマイシン別性株を得た。 これらの形質転換株を 1 多可溶性デンプンと 6 D μ F / m l ネオマイシンを含む Te 培地プレート上にレブリカし、 1 夜 培 登後、 B ートデンプン反応によりコロニー間辺が無色になつたものを検索することによつてαーア ミラーゼ生産株 (バチルス・プレビス 47/ p B A M ー 1 0 2 ( Σ B B M P - 7 2 2 5 )) を選択した。

#### (3) α-アミラーゼの生産性

第 5 図に示す ブラスミドを有する桁 花 関 ならびに バチルス・プレビス 4 7 簡を 6 0 μg/ml キオマイシンまたは 1 0 μg/ml カナマイシンを含む I. 液体 培地に接額し、 3 7 ℃で 2 2 時間 培養し、 遠心分離により 培養 濾液を 調製して 培養 繊液 中の αーアミラーゼ 活性を不破 の方法 (J. Blochem. 41,583-603 (1954)) により 4 0 ℃で 測定した。 結果を第 1 表に示す。

<u>第 1 表</u> α-7 t ラーゼ活性 (単位/πδ)

宿主	T2 培地十 1 0 μ g/nlカナマイシン	T2 将地 十 60μg/加みオマイシン
枯草類IA289	7 6	5 7 5
ペチルス・プレビス47部	530	3600

図

BamHI

枯草蘭およびバチルス・プレビス41蘭で作られるαーアミラーゼはすべて関体外に分部され、耐熱性を示した。第1要に示したように、αーアミラーゼ液伝子を含む同じプラスミドの存在によってバチルス・プレビス41歯を宿主とした場合には、枯草節におけるよりも約10倍に及ぶ多州のαーアミラーゼが生産された。

#### 4. 図面の簡単な説明

新1図は本発明のブラスミド pBB-2の制限酵素切断地図、第2図は本発明のブラスミド pBB-3 および pHr-1の制限酵素切断地図 およびこれらブラスミドの産成経過を示すものである。第5図は本発明のブラスミド pBAM-102の削限酵素切断地図である。

pEB-2
EcoRI (94kb) EcoRI

Amp<sup>r</sup> Tc<sup>r</sup>

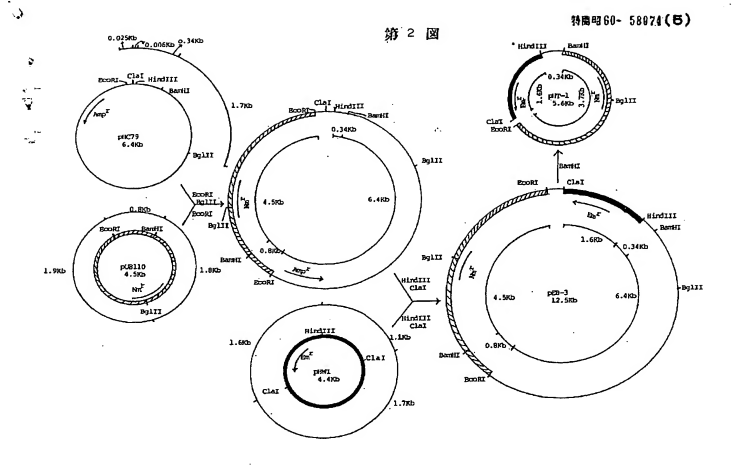
BamHI

特許出頭人 鸛 高 重 三

代理人 弁理士 久保田 薜 即



# -414 BEST AVAILABLE COPY



第 3 図

手說補正數(自発)

昭和58年10月6日

特許庁長官 若杉和夫 殷

- 1. 事件の設示
  - **梅朗昭 58-165066**
- 2. 発明の名称

プラスミドおよびそれを用いてバチルス・

プレビスを形質転換する方法

3. 梢正をする者

事件との関係 特許出顧人

篇 高 重 三

4. 代 型 人

T 1 0 4

東京都中央区京橋1丁目1番1 0号 西勘ピル5階

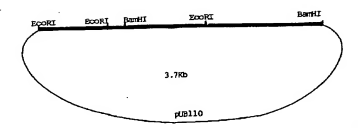
**超虧 (275) ロ721番** 

(7407) 弁型士 久保田 藤 郎



5. 植正の対象・

明細審の発明の詳細な説明の概念よび図面

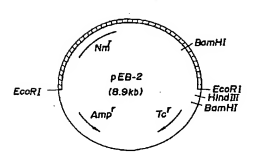


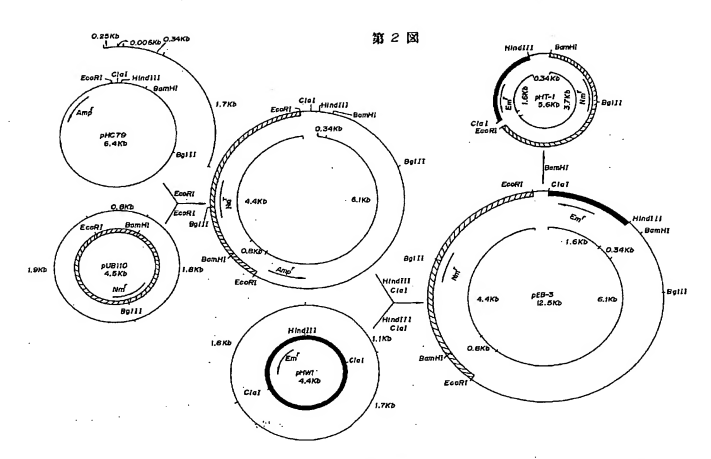
## 4 補正の内容

- (i) 明初啓第2買下から6行目の「Dubnan」を 「Dubnau」に訂正する。
- (2) 同第7頁11行目の「D. Dubnen」を「D. Dubneu 」に訂正する。
- (3) 同館7頁下かち2行目の「0.9 Kb」を 「6.9 Kb」に訂正する。
- (4) 第1図~第3図を別紙の通りに訂正する。

(以上)

## 第1図





# 第3図

